Application No.: 10/519,155

REMARKS

Review and reconsideration on the merits are requested.

Formalities

Applicants appreciate the Examiner acknowledging receipt of the single priority document from the International Bureau, and appreciate the Examiner returning MODIFIED PTO/SB/08 filed February 8, 2005, noting that Japanese Journal of Clinical Medicine was not initialed.

DETAILED ACTION

Information Disclosure Statement

Applicants advise that with respect to the NPL reference from the Japanese Journal of Clinical Medicine, they are preparing an English translation of at least the Abstract of this reference, and will submit the same as soon as possible.

As soon as the English translation is received, they will also submit a supplemental IDS.

DOUBLE PATENTING

Since the obviousness-type double patenting is simply provisional at present and neither the present application nor Application No. 10/519,102 are in condition for allowance at this time, Applicants defer commenting upon the provisional obviousness-type double patenting rejection until one of the applications is in condition for allowance.

Claim Rejections - 35 U.S.C. §102

Applicants cancel all composition claims, mooting a number of the rejections.

However, they pursue method claims 11-13, all of which are amended, cancel claims 14 and 15 with this amendment, noting that claim 16 has already been canceled, and add new claims 17-25.

Application No.: 10/519,155

BASIS FOR CLAIM AMENDMENT

Claim 11

Page 8, lines 11-15 and 18-25, especially lines 21/22, and claim 10 as filed.

Claim 17

Page 15, lines 3-9.

Claims 18+

Page 6, line 24 - page 7, line 8, especially page 7, lines 1-3.

The Prior Art Applied to Still Active Claims

Ohnota et al (Ohnota) - Reference U on PTO-892; WO 00/71117 Ouchi et al (Ouchi - using EP 1179342 A1, the English equivalent).

The Rejections

The following rejections are mooted by canceling the rejected claims: claims 1-10 and claims 14-16.

This would leave the following rejections:

Claims 11-12 as anticipated by Ohnota. Page 5 of the Action.

Claim 13 as obvious over Ohnota in view of Ouchi.

The Examiner's position is set forth in the Action and will not be repeated here except as necessary to an understanding of Applicants' traversal which is now presented.

Traversal

Chronic diabetic complications are generally classified into two groups.

(A) Microvascular complications such as diabetic retinopathy, diabetic nephropathy, diabetic neuropathy and the like. Application No.: 10/519,155

More serious diseases sometimes called macrovascular diseases which include (B) arteriosclerotic diseases such as ischemic heart disease, cerebrovascular disease, arteriosclerosis obliterans and the like.

It has been believed that microvascular complications are mainly caused by a long-lasting hypoglycemic state, followed by tissue glycation. As a consequence, as disclosed in the present specification at page 4, lines 6-9, HbA_{IC} and fasting blood glucose levels have been viewed as excellent indexes for the diagnosis and treatment of diabetes. They have also been the focus on how to prevent diabetic microvascular complications, including the earlier indicated three major complications, nephropathy, retinopathy and neuropathy.

As opposed to microvascular complications, it has been considered that macrovascular diseases are closely related to oxidative stress caused by postprandial and a precipitous glucose increase called "glucose spike". In more detail, glucose spike causes oxidative stress followed by damaging major blood vessels and, consequently, this leads to macrovascular diseases. The term "glucose spike" is a term commonly used by one skilled in the art to express intermittent postprandial blood glucose elevation. However, one can use another expression such as "intermittent postprandial blood glucose elevation" instead of "glucose spike".

As a consequence, recently postprandial blood glucose levels have drawn substantial attention as a very important factor in the treatment of diabetic macrovascular complications. Since arteriosclerotic diseases (macrovascular diseases) are more serious diabetic complications than microvascular diseases, there has been a great demand for a drug or pharmaceutical which can lower postprandial blood glucose levels in addition to lowering HbA_{IC} and fasting blood glucose levels.

Application No.: 10/519,155

As an index of postprandial hyperglycemia, blood glucose levels two hours after a glycemic load have been used. However, it has recently been reported that the peak of postprandial hyperglycemia is earlier than two hours, that is, that the peak of postprandial hyperglycemia is one hour after a meal, with ensuing delayed and excessive insulin secretion, meaning that the postprandial increase of the insulin level occurs late, as is seen in diabetic patients. As a consequence, by stimulating earlier stage postprandial insulin secretion, changes in blood glucose level can be brought closer to normal.

Insulin is a kind of hormone and plays a role in lowering blood glucose levels. Mitiglinide calcium salt hydrate of the present invention is a rapid- and short-acting insulin secretagogue (secretion enhancer) as described at page 4, lines 20-25, in the specification. In normal subjects, when the blood glucose level increases after starting a meal, insulin is promptly secreted and, as a result, a postprandial large increase of blood glucose can be suppressed. On the other hand, in diabetic patients, even when blood glucose levels increase after starting a meal, insulin secretion does not promptly occur, that is, there is delayed insulin secretion, and, therefore, the postprandial blood glucose level becomes higher than normal. In addition, the peak of postprandial high blood glucose is earlier than 2 hours after a meal in both normal subjects and diabetic patients. Attached is a reference (in Japanese) which supports these remarks. Please see Fig. 1 at page 28. The upper line of figures are blood glucose levels after a meal in NGT (normal glucose tolerance) to DM (diabetes mellitus), and the lower line of figures are insulin levels. It can be seen that in the DM group, insulin secretion occurs later than in the NGT group and the peaks of blood glucose level are earlier than 120 minutes in all groups. An English translation in part will be filed as soon as it is available.

Application No.: 10/519,155

The α -glucosidase inhibitors are well known as drugs which inhibit early stage postprandial hyperglycemia. Surprisingly, with the method of the present invention, it has been discovered that mitiglinide exerts excellent effects at 1 hour and at 2 hours with respect to postprandial plasma glucose levels as well as fasting plasma glucose levels, as compared with voglibose, another known α -glucosidase inhibitor. This was shown in the clinical study given in the present application in Example 3, with the results being reflected in Tables 3 and 4. Applicants respectfully submit, that with this in mind, the invention of the claims as amended is both novel and unobvious.

In more detail on voglibose, one of the α-glucosidase inhibitors, this is a known drug which can inhibit early-stage postprandial hyperglycemia. As shown in Example 3 herein, including Tables 3 and 5, mitiglinide calcium salt hydrate (a present invention compound) exerted a substantially greater potent activity than voglibose (positive control group) in fasting plasma glucose (Table 3) as well as 1 hour and 2 hour values of postprandial plasma glucose (Table 4) without a greater frequency of hypoglycemic symptoms as compared to voglibose (Table 5).

Further, in order to suppress postprandial hyperglycemia without causing hypoglycemia between meals, generally a rapid and short acting drug which very quickly and strongly lowers postprandial blood glucose is considered to be desirable. For example, sulfonylurea anti-diabetics greatly lower postprandial hyperglycemia but sometimes result in hypoglycemia between meals.

On the other hand, a short acting drug which only lowers postprandial blood glucose levels is unlikely to lower fasting blood glucose levels, for instance, an α -glucosidase inhibitor such as voglibose.

Application No.: 10/519,155

Considering these factors, it was considered very difficult in the art to achieve these incompatible effects at the same time, especially considering the effects of pharmaceuticals such as sulfonyl urea anti-diabetics and α -glucosidase inhibitors.

Applicants would now like to turn to the prior art relied upon by the Examiner, namely Ohnota and EP '342, the other prior art relied upon being applied against only claims which have been canceled.

Ohnota teaches KAD-1229 (mitiglinide calcium hydrate) is a promising antidiabetic agent because its rapid and short action would produce stricter and safer control of plasma glucose levels in NIDDM patients. However, since Ohnota shows only data of plasma glucose level in <u>fasted rats or dogs</u>, even if a dosage in the range of 0.3 to 3.0 mg/kg for fasting plasma glucose control is described, Ohnota does not teach or suggest anything to one of ordinary skill in a suitable dosage regimen and a suitable dosage timing regimen in order to achieve the abovementioned unexpected effect such as controlling circadian blood glucose changes in a diabetic patient (type II diabetes) so as to make the same close to that of a healthy subject.

EP '342 teaches a formulation comprising mitiglinide calcium hydrate with added silicon dioxide and/or pregelatinized starch for use in treating diabetes. Even if formulations comprising 5 mg and 20 mg of mitiglinide calcium hydrate per tablet are described in EP '342, EP '342 does not teach or suggest how to use the EP '342 formulations to achieve the above-mentioned unexpected effects of the present invention. Since Ohnota also does not teach or suggest an effective dosage to achieve the above effects achieved in accordance with the present invention, Applicants respectfully submit that it would not be obvious for one of ordinary skill in the art to reach the claims of the present application in the sense of finding the same anticipated or obvious even if the teaching of Ohnota and EP '342 were to be combined.

Application No.: 10/519,155

In view of the above, reconsideration and allowance of this application are now believed to be in order, and such actions are hereby solicited. If any points remain in issue which the Examiner feels may be best resolved through a personal or telephone interview, the Examiner is kindly requested to contact the undersigned at the telephone number listed below.

The USPTO is directed and authorized to charge all required fees, except for the Issue Fee and the Publication Fee, to Deposit Account No. 19-4880. Please also credit any overpayments to said Deposit Account.

Respectfully submitted,

Registration No. 24,513

Peter D. Olexv

SUGHRUE MION, PLLC Telephone: (202) 293-7060

Facsimile: (202) 293-7860

23373 customer number

Date: January 9, 2008



食後高血糖は動脈硬化を どのように惹起するのか?

シスリン分泌異常、 食後高血糖

森豊

(東京慈恋会医科大学德尿病・代謝・内分泌内科助教授/国立康美所東宁都富病院内科)

耐糖能別にみたインスリン分泌動態の変化

◆NGTからIFG、IGT、IFG/IGT、DMになるに従って、早期インスリン分泌の指標である Δインスリン30分/Δ血結30分は低下し、熱負荷後2時間インスリン値が上昇する、いわ ゆる "遅延過剰型のインスリン分泌動態" が観察された。

耐糖能別にみた動脈硬化危険因子

- ◆動脈硬化性疾患の病因として重要な役割を演じていることが指摘されている内臓脂肪はインスリン曲線下面積と連動してNGTからJFG、IGTになるに従って増加を示し、IGTをピークにJFG/IGT、DMになるに従って低下していく逆リ宇曲線が観察された。
- ◆NGTからIFG、IGT、IFG/IGT、DMになるに従って、LDL-C、TGは増加し、逆にHDL-C は低下した。

IFGとIGTの病態の違い

- ◆IGTはIFGと比較して、糖負荷後2時間血糖値、糖負荷後2時間インスリン値、インスリン曲線下面積、中性脂肪、尿酸、内臓脂肪面積は高値を、逆にHDL-Cは低値を示した。
- ◆同じ"境界型"に属する病態でも、IFGではなくIGTが多数の動脈硬化危険因子を併せれつ動脈硬化易発症病態であることが推察される。

インスリン分泌異常と動脈硬化危険因子

- ◆2型糖尿病のインスリン分泌の特徴である早期インスリン分泌の低下は、食後高血糖 や食後高中性脂肪血症をもたらすのみならず、遅延過剰型のインスリン分泌動態(食 後高インスリン血症)を引き起こす。
- ◆早期インスリン分泌の低下、遅延過剰型のインスリン分泌動態を介して内臓脂肪蓄積が生じ、さらに脂質代謝異常や尿酸代謝異常が惹起されたり、動脈硬化に関連するアディボサイトカインが分泌されるという一速の流れが推察される。

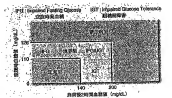
以前から、IGTは動脈硬化性疾患発症のリ スクであることが知られていたが、ヨーロッパ 8ヵ国で実施された13のプロスペクティブスタ ディーを集計解析した疫学研究であるDE-CODE Study¹⁾では、心血管系疾患死亡率と 糖負荷後2時間血糖値の間には強い関係が認 められるのに対し、空腹時血糖値に関しては 145mg/dLを超えない限り死亡リスクは上昇 しないことが報告されている。また、宮永ら²⁰ は、舟形町の検診を受けた人々をコホート集 団に設定してIFGとIGT *1の動脈硬化性疾患 の発症リスクを検討した結果、IGTの段階か ら循環器疾患による死亡率は高く、IGTが明 らかにリスクファクターであったのに対し、 IFGはNFGとそれほど差がなかったことから、 IGT は動脈硬化性疾患の発症リスクがあるも ののIFGにはないと結論づけている。さらに、 RIAD (Risk factors in IGT for Atherosclerosis and Diabetes) 研究®では、地域住民を 対象にOGTTと類動脈のBモードエコー検査 を行い、ケース・コントロール研究の手法を 用いて、動脈硬化の進展と正相関することが 知られている顕動脈のIMT (intima-media thickness) を耐糖能別に比較している。この 結果、平均IMTは、NGT/IFGと性・年齢を 一致させたNGT/NFGの間、IGT/IFGと性・ 年齢を一致させたIGT/NFGの間には、いず れも有意差を認めないものの、IGT/IFGの平 均IMTは、NGT/IFGと比較して有意に肥厚 していたことから、IFGの有無ではなく、IGT の有無が動脈硬化と関連していると結論づけ ている。さらに、河盛りもIGT症例における IMTを血糖応答曲線、インスリン反応の面か ら解析し、糖負荷後2時間の血糖値が高い程、 そしてインスリン値が高い程、IMTが肥厚し ている成績など、IFGではなくIGTが動脈硬 化性疾患と密接な関係をもっていることが報 告されている。

そこで、本稿では、"何故、IGTが動脈硬 化性疾患と関係しているのか?"を中心に、 インスリン分泌異常からみた動脈硬化危険因 子の相互関連について、企業の健康診断の成 線とOLETFラットの実験成績を紹介する。

インスリン分泌異常と 動脈硬化危険因子:某企業の 健康診断データから

1. 境界型から2型糖尿病への進度におけるインスリン分泌動態の変化 している物2万人の使薬員の定別機能参新にて、空腹時血整盘が採尿領域(110~125mg/dL)にあると参新された集団を抽出し、75gのGTTを行った。対象となった男性367名の 耐増能は、NGT:150名、単数FG(FG):70名、単地1FG(FG):31名、IFG+1GT(FG/GF):47名、DM:69名であり、5

* IFGとは不 1897年、「福祉協議の学会(Amarican Clabeler Association: AOA)は、建設保険業金集 を包打した。差別外の時間に75g OOTでは接受する、定期へ機能をからかた地域が開始 を14mmyは、から12mmyはして37g 下げることによって、他の第6の他出来を表面とうない。 からかである。また、根部がのグレーンーとして、交別対点を維定が行って、 ボデドラ (Begaland Institute (Baccom) というボレンカテジリーを記す。COTT (Impaired obcoss beleance) の特殊基本として、Impaired (Carlo) では 減し、75g OOTT (2015年) (40-150myはしからとした。すなかち、日本地区が行会 (1999) が開発でしまい。「Co-147g Oot 2015年) では 「1999) が開発でしまい。「Co-147g Oot 2015年 が存在する Cottを開発しま (1999) では、「Co-147g Oot 2015年 では 「Cotto 2015年 (1995) では、「Co-147g Oot 2015年 が存在する Cotto 2015年 (1995) では 「1999」 「1995 では、「Co-147g Oot 2015年 では 「1995」 「1995 では、「Co-147g Oot 2015年 では 「1995」 「1995 では、「Co-147g Oot 2015年 では 「1995 では、「1995 では、「Co-147g Oot 2015年 では 「1995 では、「1995 では、「1995 では、「1995 では 「1995 では、「1995 では、「1995 では、「1995 では 「1995 では、1995 では、1995 では、1995 では 「1995 では、1995 では、1995 では、1995 では、1995 では 「1995 では、1995 では、1995



ブドウ糖負荷試験の診断区分



の75g OGTTにおける血糖応答とインスリン 反応を耐糖能別に比較すると、NGTから IFG、IGT、IFG/IGT、DMになるに従って 糖負荷後2時間の血糖値は上昇し、血糖曲線 下面積は増加した5 (図1、2)。インスリン反 応については、NGTからIFG、IGT、 IFG/IGT、DMになるにしたがって∆インス リン30分/△血糖30分*2は低下し、糖負荷後 120分インスリン値は増加したが (図1、3)。す なわち、NGTからIFG、IGT、IFG/IGT、 DM になるに従って、早期インスリン分泌の

指標である△インスリン30分/△血精30分は

*2 Insulinogenilo Index(ムインスリン30分/ム曲積30分) 75g OGTT にわける、空旅時とブドウ糖角荷茯30分に

おける直線の増加量に対するインスリン(IRI)の増加量

の割合、AIRVA車権として算出される。2型被尿病患 者では、被負荷袋の早期のインスリン分泌、すなわち

30分の上昇が乏しく、結常者に比べ苦しく低い。一般

に、糖尿病と非糖尿病を練別するcut off pointとしては

0.4が妥当と考えられている。

低下し、糖負荷後2時間インスリン値が上昇 する、いわゆる"遅延過剰型のインスリン分泌 動態"が観察された。この成績は、Japanese Americanを対象としたKahn らの成績がやフ ィンランド人を対象としたBotnia studyの成 綾がに一致するものであり、2型糖尿病への進 展に早期インスリン分泌の低下、欠如が人種 を聞わず重要な役割を演じているものと考え られる。

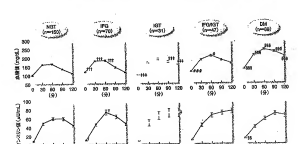
2. 耐糖能別にみた動脈硬化危険因子 ①内膜脂肪密積

この某企業の健康診断において、腹部臍高 CT像による内臓脂肪面積を耐糖能別に比較 すると、内臓脂肪面積はインスリン曲線下面 **積と速動してNGTからIFG、IGTになるに従** って増加を示し、IGTをピークにIFG/IGT、 DMになるに従って低下していく逆U字曲線 が観察されたの(図4)。特に、IGTではIFGと 比較して内臓脂肪面積が有意に高値を示し

0

30 60 90

(分)



an 120 0 30 60 90 120

RN

60 (公) 図1 耐糖能別にみた75g OGTTの血糖応答とインスリン反応(Mean±SEM) †††:p<0.001、NGTとの比較、‡:p<0.05、‡‡‡:p<0.001、IFGとの比較、 #:p<0.05、###:p<0.001、IGTとの比較、§§:p<0.01、§§§:p<0.001、IFGIGTとの比較

90 120

20

60 90 120 n

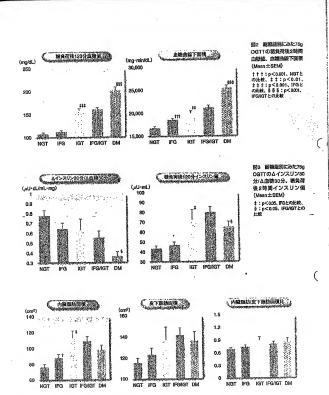


図4 耐被能別にみた内臓脂肪膨限、内臓脂肪皮下脂肪固摂比 (Mean±SEM) †:p<0.05、NGTとの比較、‡:p<0.05、IFGとの比較



た。内臓脂肪蓄積と冠動脈硬化の関係につい て、内陸脂肪蓄積が動脈硬化性疾患発症の 病因として重要な役割を演じていることが指 揺されている80。 IGTでなぜ内臓脂肪が蓄積 しているかについての理由は明らかではない が、今回の全症例を対象に行った単相関係数 の解析 (図5) では、初期インスリン分泌の低 下に伴う糖負荷後2時間インスリン値の上昇 が密接に関連しているものと考えられる。 Boyko 510 は、137名の非糖尿病のJapanese American男性を対象に5年間経過観察を行 い、内臓脂肪の変化を検討した結果、ベース ラインにおける空腹時インスリン、C-ペプチ ドと5年間の内臓脂肪変化量の間には有意な 正の相関を、OGTTのΔインスリン30分/Δ 血糖30分と5年間の内職脂肪変化量の間には 有意な負の相関を認めたことから、インスリ ン抵抗性と初期インスリン分泌の低下が内臓 監防事務に先行すると結論付けている。また、 施防期限の細胞性物学的な容器として、イン スリンによる離肪分解抑制作用、脂肪合成使 進作用の感受性が、内臓脂肪と皮下脂肪で異 なることが報告されておりいで、初期引とスリン血症 といったインスリン分泌動産の事気、イン スリンによる脂肪分解抑制作用、脂肪合液使 進作用の脂肪海線間での感受性の違いを介し で作脂肪分布の変化を引き起こした可能性も 考えられる。

②脂質代謝異常

次に、この某企業の性態形断における脳質 代謝異常を前獲能別に比較すると、NGTか らIFG、IGT、IFG/IGT、DMになるに従っ CLDL-C、中性脂肪は増加し、逆にHDL-C は低下した。(図的)。特に、IFGとIGTを比較

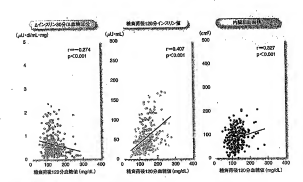


図5 糖負荷2時間後血糖値とΔインスリン30分/Δ血糖30分、 糖負荷2時間後インスリン恒、内臓脂肪面積の単相関係数

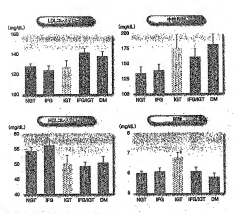


図6 耐糖能別にみた船翼代郷異常、原酸代謝異常(Mean±SEM) ‡:p<0.05、IFGとの比較

すると、LDL-Cの差は筆明ではなかったが、 IGTはIFGと比較して中控制的は高く、EDL-に妊娠かったことより、IGTでは勢に高中性 脂肪血症、低日DL-C血症などの耐質代謝異 常が動脈硬化と関連しているものと考えられ たしかしながら、中性脂肪をLDL-Cのサ イズの間には、きわめて良好な負の相関があ ることが報告されており、高中性脂肪血症の 冬くは、島際化佐のsmall dense LDLを右す ることが指摘されている(LD)と方す ることが指摘されている(LD)と方で ることが指摘されている(LD)と方で ることが指摘されている(LD)と方で またが指摘されている(LD)と方で ることが指摘されている(LD)と方、LDL-については、量的具常 も存在することが維禁される。

③血圧

次に、この某企業の健康診断における血圧

を影響能別に比較すると、NGT (127±
1.4/77±0.9)、IFG (131±21/81±1A)、IGT
(127±3.4/78±1.9)、IFG/IGT (138±
24/88±1.6)、DM (134±27/82±1.6)であり、NGTからIFG、IFG/IGTになるに従って、収縮期、拡張別ともに上昇していた。
が、IGTの血圧はIGTと比較して有常に上昇していたが、IGTの血圧はIFGと比較してもしろ低下傾向であった。インスリン抵抗性、高インスリン血症と血圧の関係については、すでに多要報告されているが、今回の成績でもNGTからIFG、IGT、IFG/IGTまでの血圧の変化が、HOMA-Rの変化®と連動していた点は興味深い。

④尿酸代謝異常

次に、この某企業の健康診断における尿酸 代謝異常を耐糖能別に比較すると、NGTか

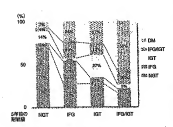


図7 副雑能別にみか5年後の糖尿病への移行率

空旋時血精管	FG* > GT
精魚荷後血結查	FG < GT*
血結曲線下面複	FG < GT*
独負荷後インスリジ権	IFG < IGT*
インスリン曲線下面積	IFG < IGT
HOMA-R	IFG > IGT
HOMA-Boell	IFG < IGT*
中性節妨	IFG < IGT
HDLコレステロール	IFG > IGT
原数	IFG < IGT*
内國聯訪面積 皮下點訪面積	IFG < IGT*

*:有意差あり

表1 IFGとIGTの病態の違い

らIFG、IGTになるに従って増加を示し、IGT をピークにIFG/IGT、DMになるに従って低 下していく逆U字曲線が観察された5)(図6)。 特に、IFGとIGTを比較すると、IGTはIFG と比較して有意に高値を示した。現在、高尿 酸血症は、虚血性心疾患を始めとする動脈硬 化性疾患の危険因子と考えられており16-18)、 インスリン抵抗性に関わる種々の病態として 高尿酸血症もSyndrome X plus¹⁰⁾に加えられ ている。最近、高尿酸血症と高中性脂肪血症 が、解糖系のグリセルアルデヒド3-ホスフェ ートデヒドロゲナーゼ (GA3PDH) を軸とし てインスリン抵抗性状態と結びついている可 能性が示唆されている20)。今回の成績でも NGTからIFG、IGTへの移行に伴う尿酸値の 変化が内臓脂肪の変化と達動したことは、興 味深い。また、尿酸値がIGTをピークに IFG/IGT、DMになるに従って低下していっ た理由としては、HbAicの変化がからも明ら かなように、血糖の上昇による尿糖排泄の増 加に伴い、腎臓からの尿酸排泄も増加し、 結 果として血液尿酸値の低下をもたらした可能 性が考えられる。

⑤糖尿病発症リスク

次に、この米企業の健康診断の75g OGTT において、糖尿病でなかった症例 (NGT、 IFG、IGT、IFG/IGTの288名) について、糖 尿病発症のリスクを耐糖能別に比較すると、 5年後にOGTTを実施し得た127名 (5年前の 耐糖能/NGT:56名、IFG:37名、IGT:15 ストロイン・スが28例観察された。この 28定例のベースタインにおける耐糖能は、 NGT:4名、IFG:9名、IGT・4名、 NGT:4名、IFG:9名、IGT・4名、 IFG/IGT:11名であった。すなわち、NGT は56名中4名 (7%)、IFG には37名中9名 (24%)、IGT は15名中4名 (27%)、 IFG/IGTは15名中14名 (58%)が、5年後に 糖尿剤・発行した少。(図グ)、この成績は、両登 原発剤・発行した少。(図グ)、この成績は、両登

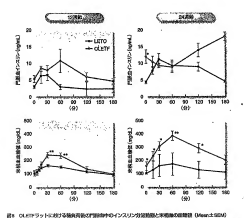
^{*3} OLETF ラット

OLETF (Otgoha Long Evana Tokushima Fath) ラットは、大塚教養の内容 ちによって様 立された関連を作った自然端のの記憶装飾にデリアである。スタンリン族がは、既改的 出め表性を作り、加助にととした(ロケルを出生的原外、進度する、出資内限の血性数や インスリン値が上昇するのが特徴であり、顕著を近中地組動物は、有度の血圧上昇を作 い金砂が上近期機能では万度が開始機能がかに関係される上下である。

が合併すると参行率は高まるものの、Mauritiusで検討された成数³¹¹と同じく、IFGと IGTについては結原病への参行はほぼ同程度であり、IGTの動脈硬化との関連は、糖尿病 発症リスクの違いによるものとは考えたくい。

⑥IFG とIGTの病態の違い(表1)

以上の成績について、IFGとIGTの病態に ついて途いを比較してみると、IGTはIFGと 比較してOGTTにおける結負荷後血精信、血 結曲線下面積は高能を示した。また、IGTは IFGと比較して複負荷後・ノスリン値は高く、 インスリン曲線下面積も高値を示した。さら



12週齢のLETFラット(n=0)と同齢対照LETOラット(n=0)、 24週齢のLETFラット(n=6)と同能対照LETOラット(n=6) の門原内にカテーテルを挿入側置し、17時間絶査下、無幹 除、無拘束下で1g/kg OGITを行った。門脈内に留置した

カテーテルより門原虫を、尾静脈より末相血を経時的に探 点した。 *:p<0.05、**:p<0.001、対間LETOラットとの比较



早期インスリン分泌と食後高 血糖、食後高脂血症:OLETF ラットの実験データから

 Postprandial diseaseモデルとして のOLETFラット*3

肥満を伴った自然発症2型糖尿病モデルであるOLETF (Otsuka Long-Evans Tokushima Fatty) ラット^{四30}は、インスリン抵抗性、脱型内間防毒素を伴い、加除化性いぼすから変更を含まった。本ラットの高血素、高インスリン血症、高中性脂肪血症の特徴は、いずれも熱食時よりも非熱安時においてより顕著に観察される点である。また、経度

の血圧上昇を伴い、最終的に左前下降枝を 心に発展現代所見が問題機学幹に観察 される。すなわち、本ラットはといの食務 血糖、食食高インスリン血症、食食高脂血症 といったpostprandial diseaseの病態を示 罪には厳選のモデル動物であり、この所置の所 明には厳選のモデル動物と考えられる。

2. OLETFラットの病期の進行に伴う 早期インスリン分泌の変化

このOLETFラットは、加齢すなわち病期 の進行に伴い、末梢血の糖負荷着血糖値が上 昇するが 図8)、この時の精負荷後の早期イ ンスリン分泌とインスリン分泌動態の変化を 門跳血において観察したどころ、前様原済期 である12週齢における門脈血のインスリン分

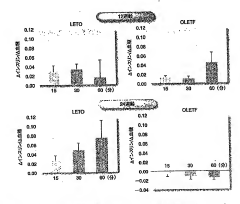
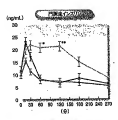


図9 OLETFラットにおける概負荷後の門原面中の早期インスリン分泌の加齢に伴う変化 (Mean ± SEM)



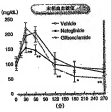


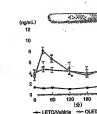
図10 OLETFラットの額負荷後の門脈血中のインスリン分泌と 末梢血の血糖菌に及ぼすインスリン分泌刺激薬の急性効果 (Mean ± SEM) 12/M能の FTFラットの門脈内にカテーテルを挿入程度し、 ルロース (MC) (n

12週除のLETFウットの「旅内にカテーテルを持入資味して 17時間絶食下、起麻酔、無拘束下で1gkg OGIT を行った。 すなわち、ナテグリニド(NAT) Somg/kg (nei)、グリベンク ラミド(GB) 1mg/kg (nei)、または対照として6%メチルセ ルロース (MC) (n=8) を経口投与後、ただちにブドウ線を 1g/ng桜口投与し、門底内に留置したカテーテルより門底血 を、尾部所より末梢血を経時的に採血した。 *;p<0.05、**;p<0.01、Vehkle との比較

認の頂値は60分であり、正常対照LETOラ ットと比較してすでに選延しており、糖尿 病発症の病期にある24週齢では、精負荷後 60分まではインスリンの上昇は認められず、 60分以後上昇していく典型的な"遅延過剰 型のインスリン分泌動態"が観察された24) (図8)。12週鈴OLETFラットの門脈血△イ ンスリン15分/Δ血糖15分、Δインスリン30 分/△血糖30分は、LETO群と比較してすで に低下しており、24週齡OLETFラットでは、 ほぼ完全に消失していた20 (図9)。すなわち、 自然発症の2型糖尿病モデル動物である OLETPラットにおいても、ヒト2型糖尿病と 同様、IGTから2型糖尿病といった病期の進 行に伴い、糖負荷に対する早期のインスリン 分泌が低下していくのが確認された。

3. 食後高血糖における 早期インスリン分泌の役割 食後高血糖における早期インスリン分泌の 役割を検討する目的で、ナテクリニド(NAT)、 グリベンクラミド(GB)を単層数与し、門駅 内で異なったインスリン分泌動態を窓起させ た時の競角薄後血糖値に及けす影響を検討した。門脈血におけるNAT等のインスリン値 は、15分を預値とした恋遠な増加が認めも、60分では0分値以下に振ったのに対して、GB等では60分以終き増加は持該し、かつ NAT等と比較して高値であった(図10)。末 福血における破婚値は、NAT等では30分、 60分、GB野では120分以降で対照群と比較 して有途心性が認められた(図10)。このナ テグリニドのみが結負荷後短回での血酸を 低下させた実験波線は、食後直由糖には、早 別インスリン分泌が重要な砂糖を演じている ことを強く索するのである。

4. 食後高脂血症における 早期インスリン分泌の役割 次に、食後高脂血症における早期インスリン分泌の役割を検討する目的で、ナテクリニド、グリベンクラミドを単固枚与し、脂肪負



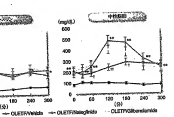


図11 OLETFラットの脂肪負荷後の末梢血中のインスリン分泌と 中性脂肪酸に及ぼすインスリン分泌刺激薬の急性効果(Mean±SEM)

240

24週齢OLETFラットと正常対照LETOラットを17時間絶食 下、無麻酔、無拘束下で、膨助負荷試験を行った。すなわ ち、OLETFラットに対してはNAT(n=6)、GB(n=6)、また はMO(n=6)を終口接与後、LETOラット(n=7)に対しては MCを経口投与後、ただちに始助乳化液(大豆油2gNg)を経 口投与し、尾幹派より宋朝血を超時的に採血した *:p<0,05、**:p<0.01、LEYO/Vehicleとの比較 †:p<0.05、††:p<0.01、OLETF/Vehicleとの比較



図12 インスリン分泌動態と内臓脂肪蓄積、脂質代謝異常、尿酸代謝異常

荷後の末梢血における中性脂肪の上昇に及ぼ す影響を検討したところ、NATは脂肪負荷 後30分を頂値とした急峻なインスリン分泌を 促し、脂肪負荷後60分、120分、180分の中 件脂肪値を有意に低下させた(図11)のに対 L、GBにより促された持続性のインスリン分 泌動態は、脂肪負荷後の中性脂肪値を低下

させなかった (図11)。この実験成績から、2 型糖尿病における食後高中性脂肪血症にも、 早期インスリン分泌が重要な役割を演じてい ることが示唆された。

インスリン分泌異常と動脈硬 |化危険因子の相互関連

先に述べたように、2型糖尿病のインスリン 分泌の特徴である早期インスリン分泌の低下 は、食後高血糖や食後高中性脂肪血症をもた らすのみならず、遅延過剰型のインスリン分 恣動態 (食後高インスリン血症) を引き起こ す。運動習慣のある例では、分泌されたイン スリンによりプドウ糖が積極的に筋肉に取り 込まれるものの、運動不足例では、インスリ ンが脂肪細胞、特に内臓脂肪組織の脂肪細胞 にプドウ糖や脂肪を取り込ませ、結果として 肥満、内臓脂肪蓄積を惹起する(図12)。さ らに、インスリン作用が低下し、食後血糖値 がより上昇すると、食後血糖の上昇に刺激さ

れ分泌されたインスリンにより、ますます更 満が助長されるといった悪循環を形成するこ ととなる。すかわち、早期インスリン分泌の 低下といったインスリン分泌の低 まの上版に存在し、早期インスリン分泌の低 下、遅延遍期をインスリン分泌の低 下、遅延遍期をインスリン分泌の低 生じ、そこからさらに耐気代謝異なり現代 観異合が露込むたり、動振気化に関連する アディボサイトカインが分泌されるの電値なか かという流れが振繋される。食徒血精量が絶 を使に上昇する関係を表れる。食徒血精量が急 後度に上昇する関係を表れる。 動膜硬化性疾患発症のリスクを有するといっ た報告は現在のところなく、あわめて動脈的 な考え方をすれば、食後高血糖自体が単板。 脚腰硬化を整矩するとは考えにくい。食後高 血糖自体が血管内皮障害を引き起こすといっ た機序も当然考えられることながら、やはり 食後高血糖を取り物く早期インスリン分後の 低下といったインスリン角型条常がもたらす 食徳高インスリン血症、食後高脂血症、内臓 脂肪素積などが集合体となって動脈硬化晶発 虚われる。

猫文

- DECODE Study Group: Glucose tolerance and mortality: comparison of WHO and American Diabetes Association diagnostic criteria. Lancet 354; 617, 1889.
- Torninaga M, Eguchi H, Manaka H, et al: impaired gluoose toterance is a rick factor for cardiovascular disease, but not impaired fasting glucose. Diabetes care 22; 920-924, 1999.
- Hansfeld M, Tamerkove-Kurktschlev T, Schaper F, et al: Impulsed fasting glucose is not a risk factor for atheroscierosis. Diabet Med 16: 212-216, 1998.
- Kawamori R: Asymptomatic hyperplycemia and early atherosclerotic changes. Diab Res Clin Pract 40: S35-S42, 1998.
 疾疫、横瀬等男、田嶼尚子: インスリン抵抗性、韓負荷領
- (5) 森 逸、横瀬琢房、田嶼湾子: インスリン接続性、株負幣後 のインスリン分泌、関資代謝其常、尿酸代謝異常、体部訪 分布、ならびに触尿所への移行率からかにGTとIFGの網 級の違い、Prog Med 22: 1737-1746, 2002.
- Kafin SE, Vorchere CB, Andrikopoulos S, et al: Reduced amylin release is a characteristic of impatred plucoso tolerance and type 2 diabetes in Japanese Americana. Diabetes 47: 640-645, 1988.
- Tripathy D, Carteson M, Almgren P, et al: Insufin secretion and insulin sensitivity in relation to glucose tolerance, Lescore from the Botnia study. Dishetus 49: 976-990, 2000.
 Niskamura T, Tokunaga K, Shimomura I, et al: Contidence.
- Naskamura T, Tokumaga K, Shinromura I, et al: Contribution of visceral fat accumulation to the development of coronary artery disease in non-obese men. Atherosolerosis 107: 239-246, 1994.
- 森 豊、上原島樹、田線尚子、ほか: 短動脈張化怠険因子と しての内臓器助器後、糖尿病性合併症 10: 133-137、 1997.
- Boyko EJ, Leonetti DL, Bergstrom RW, et al: Low instella secretion and high fasting Insulin and C-poptide levels predict increased viscaral adiposity. 5-year follow-up among Initially nondiabettic Japanese-American men. Diabetes 45: 1010-1015, 1996.
- Bolinger J, Kager L, Ostman J, Arner P: Differences at the receptor and postreceptor levels between human comital and subcutaneous adipose tissue in the action of insulin on lipolysis. Diabetes 32: 117-123, 1983.
- 12) Bjorntorp P: Adipose tissue distribution and function, Int

- J Obes 15 (Suppl2): 67-81, 1991.
- Yoshida S, Inadera H, Ishikawa Y, et al: Endocrine disorders and body fat distribution. Int J Obese 15 (Suppl2): 67-81, 1991.
- Feingold KR, Grunfold C, Pang M, et al: LDL subclass phenotypes and triglyceride metabolism in non-insulindependent diabetes. Arterioscier Thromb 12: 1496-1502, 1992.
- 16 Corest J, Kwiterovich PO Jr, Smith HH, Bachorik PS: Association of pleama trighycenide concentration and LDL particle dismeter, density, and chemical composition with premature coronary artery disease in men and women. J Lipid Res 34: 1687-1693, 1963.
- 16) Brand FN, McGee DL, Kannel WB, et al: Hyperuticemia as a risk factor of coronary heart disease: The Framinghem study. Am J Epidemiol 121: 11-18, 1985.
- Ingham study. Am J Epidemiol 121: 11-18, 1885.
 Fossel WJ; High urlo acid as an indicator of cardioves cular disease. Am J Med 68: 401-404, 1880.
- Freedman DS, Williamson DF, Gunter EW, Byers T: Relation of earum uric acid to mortality and lechemic heart disease. Am J Epidemiol 141: 637-644, 1995.
 Zimmel PZ: Kelly West Lecture 1991 Challenges in dis-
- beles epidemiology-From west to the rest. Diabetes Care 15: 232-252, 1692. 20) Leyva F, Wingrove CS, Gotsland IF, Stevenson JC: The
- glycotytio pathway to coronary heart disease: A hypothesis. Metabolism 47: 657-662, 1999. 21) Shaw JE: Impaired fasting glucose or Impaired glucose
- tolerance. What best predicts future disbetas in Mauritius? Diabetas Care 22: 399-402, 1999. 22 Kawano K, Hirashima T, Mori S, et al: Sponlaneous longterm hyperglycemic ret with diabetic complications, Otsu-
- ka Long-Evans Tokushima falty (OLETF) strain. Diabetes 41: 1422-1428, 1992. 23) Mort Y, liceda Y: Similarity and disalmitatily between the
- CLETF rate and obese subjects with NIDDM. In "Obesity and NIDDM, Lessons from the OLETF rat" (K Shima od). Elsevier Science B.V., Ansterdam, 1999, p237-244. 24) 章 表 医唇虫脑 三流微子,因解含于,自然完定数据原稿
- OLETFラットの門派魚における納角荷後インスリン分泌 に及ぼすナテグリニドの急性効果 Prog Med 22: 1263-1273, 2002.